

# O.T.C. 10 + P.V.P. pro inj., oplossing voor injectie voor toediening aan koe, kalf, schaap, lam

Neregistruotas

- Oxytetracycline hydrochloride

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

O.T.C. 10 + P.V.P. pro inj., oplossing voor injectie voor toediening aan koe, kalf, schaap, lam

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Karvė

Avis

Veršelis

Ėriukas

Paršelis

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti į raumenis:**

- 

##### **Karvė**

- Pienas. 7 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 23 d.

- 

##### **Avis**

- Pienas. 7 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 23 d.

- 

##### **Veršelis**

- Skerdiena ir subproduktai. 23 d.

- 

##### **Ėriukas**

- Skerdiena ir subproduktai. 23 d.

- 

##### **Paršelis**

- Skerdiena ir subproduktai. 35 d.

---

### **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01AA06

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

8/10/1991

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Atsakinga institucija:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registracijos numeris:**

REG NL 1418

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

20/03/2023

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.